

File downloaded on 2026-05-02

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000030150>

TAF SPRAY 28.5 MG/G CUTANEOUS SPRAY, SOLUTION

Heimilað

- Thiamphenicol

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

TAF SPRAY 28.5 MG/G CUTANEOUS SPRAY, SOLUTION

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Minkur

Kanína

Hestar

Sauðkind

Geit

Leið stjórnslu:

Til notkunar á húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í enska
28.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Húðúði, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar á húð:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

Do not use on the udder of lactating animals if their milk is intended for human consumption.

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

•

Kanína

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Hestar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

Do not use on the udder of lactating animals if their milk is intended for human consumption.

•

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

Do not use on the udder of lactating animals if their milk is intended for human consumption.

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QD06AX

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Spánn

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Eurovet Animal Health B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

3/02/2015

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Eurovet Animal Health B.V.
IGS Aerosols GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markaðsleyfisnúmer:

3173 ESP

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/01/2023

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0276/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Danmörk Þýskaland Írland Ítalía Holland Pólland Portúgal
Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

eu-puar-frv0276001-mr-rpe_169-en.pdf